# ELECTRODE CATALYST LAYER AND MANUFACTURE THEREOF AND FUEL CELL USING ELECTRODE CATALYST LAYER

Publication number: JP2000353528

Publication date: 2000-12-19

Inventor: KIDAI MASAYUKI; MORIKAWA HIROBUMI; KOJIMA SADAO

Applicant: TORAY INDUSTRIES

Classification:

B01J31/06; C25B11/04; C25B11/06; H01M4/86; H01M4/88; H01M4/90; H01M4/96; H01M8/10; H01M4/90; B01J31/06; C25B11/00; H01M4/86;

H01M4/88; H01M4/90; H01M4/96; H01M8/10; H01M4/90; (IPC1-7): H01M4/90; H01M4/86; B01J31/06; C25B11/04; C25B11/06; H01M4/88;

H01M4/96: H01M8/10

- European: Application number: JP19990293515 19991015

Priority number(s): JP19990293515 19991015; JP19990102311 19990409

Report a data error here

#### Abstract of JP2000353528

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrode catalyst layer superior in gas diffusibility, electron conductivity, proton conductivity, and discharge of valver. SOLUTION: This electrode catalyst layer feature shat a catalyst-polymer complex, containing catalyst carrying carbon particles and polymer, is a three dimensional network porous structure. In manufacturing method of the sectrode catalyst layer, a catalyst-polymer solution composition is produced by wet coagulation method for obtaining the electrode catalyst layer having high porosity and superior in gas permeability and drainability. An electrode and a film-electrode complex (MEA) using this electrode catalyst layer are nexpensive and superior in a high output characteristic because they use the electrode catalyst layer having said characteristics and an inexpensive electrode base material superior in a span and drainability and drainability.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-353528 (P2000-353528A)

(43) 公開日 平成12年12月19日(2000, 12, 19)

	B01J 3	1/06	M 5H018	
	C 2 5 B 1	1/04	Z 5H026	
	1	1/06	Z	
審查請求	未請求 請求明	画の数31 OL (全 17 )	頁) 最終頁に続く	
<b>特膜平11-293515</b>	(71)出願人	000003159		
		東レ株式会社		
平成11年10月15日(1999.10.15)		東京都中央区日本橋室	叮2丁目2番1号	
	(72)発明者	希代 聖幸		
特願平11-102311		滋賀県大津市園山1丁	目1番1号 東レ株	
平成11年4月9日(1999.4.9)		式会社滋賀事業場内		
日本 (JP)	(72) 発明者	森川 博文		
		滋智県大津市園山1丁目	目1番1号 東レ株	
		式会补涨智事業場内		
	(72)発明者	小嶋 定線		
	(1-2)203113	滋賀県大津市闖山1丁	日1乗1号 古レ株	
	特額平11-293515  平成11年10月15日(1999.10.15)  特額平11-102311  平成11年4月9日(1999.4.9)	**	C 2 6 B 11/04 11/06 第変網求 未請求 請求項の敷引 OL (全 17           特額平11-293515         (71)出額人 000003159 東レ株式会社 東京都中央区日本構図 (72)発明者 新代 聖幸 遊賀県大陸市園山1丁 元会社整資事業場内 (72)発明者 森川 博文 遊賀県大陸市園山1丁 元会社整資事業場内 (72)発明者 介倫 定差	

最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 電極触媒層およびその製造方法並びに電極触媒層を用いた燃料電池

### (57)【要約】

【課題】 ガス拡散性、電子電導性、プロトン伝導性、 水の排出に優れた電極触媒層を提供すること。

【解決手段】 触媒担持カーボン粒子とボリマを含む触 媒ーボリマ複合体が、三次元瀬目多孔質構造であること を特徴とする無極触媒層である。この電極触媒層の製造 方法は、触媒ーボリマ溶液組成物を認式凝固法により作 成することにより、空孔率が高、ガス透過性と排水性に 優れた電極触媒層が得られる。この電極触媒層を用いた 電極および腰一電極複合体(MEA)は、上記特性を有 する電機触媒層とガス透過性と排水性に優れる安価な電 極基材を用いているため、高出り特性に優れる安価な電 極基材を用いているため、高出り特性に優れる安価な電 る。 7

10

### 【特許請求の範囲】 【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも、触媒担持カーボン粒子と1 種以上のポリマとを含む触媒―ポリマ複合体が、三次元 方向に網目状の微多孔質構造を有していることを特徴と する雪極触媒層。

1

【請求項2】 三次元網目微多孔質構造における微多孔 の内径が、0.05~5μmであることを特徴とする請 求項1に記載の電極触媒層。

【請求項3】 三次元網目微多孔質構造における空孔率 が、10~95%であることを特徴とする請求項1また は2に記載の電極触媒層。

【請求項4】 触媒ーポリマ複合体に含まれるポリマ が、フッ素原子を含む1種以上のポリマであることを特 徴とする請求項1~3のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項5】 触媒ーポリマ複合体に含まれるポリマ が、プロトン交換基を有する1種以上のポリマであるこ とを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の電極触 媒層。

【請求項6】 触媒-ポリマ複合体に含まれるポリマ が、スルホン酸基を有するフルオロアルキルエーテル側 鎖と、フルオロアルキル主鎖とからなる1種以上のポリ

マであることを特徴とする請求項1~5のいずれかに記 截の重極触媒層。

【請求項7】 触媒-ポリマ複合体に含まれる触媒担持 カーボンが、白金、金、パラジウム、ルテニウム、イリ ジウムのうちの少なくとも1種以上を含むことを特徴と

する請求項1~6のいずれかに記載の電極触媒層。 【請求項8】 触媒ーポリマ複合体に含まれる触媒担持 カーボンが、カーボンブラックを含むことを特徴とする 30 する無機導電粒子がシート状に配列されてなることを特 請求項1~7のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項9】 触媒ーポリマ複合体に、触媒担持カーボ ン以外の電子伝導体が含まれていることを特徴とする請 求項1~8のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項10】 均一に分散された触媒粒子を含むポリマ 溶液からなる触媒ーポリマ溶液組成物を基材に塗布した 後に、この塗布層をボリマに対する凝固溶媒と接触させ て、触媒ーポリマ溶液組成物の凝固と溶媒抽出とを同時 に行うことを特徴とする電極触媒層の製造方法。

【請求項11】 触媒ーポリマ溶液組成物を電極基材に 40 途布した後に、湿式凝固を行うことを特徴とする請求項 10に記載の電極触媒層の製造方法。

【請求項12】 触媒ーポリマ複合体を基材上に作成し た後に複合体を基材から剥がして触媒層を作成すること を特徴とする請求項10または11に記載の電極触媒層 の製造方法。

【請求項13】 少なくとも、触媒担持カーボン粒子と 1種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、三次 元方向に網目状の徴多孔質構造を有していることを特徴 とする活支項1~9のいずれかに記載の電板触機属と電 50 極基材とからなる電極。

【請求項14】電極基材が多孔質導電シートであること を特徴とする請求項13に記載の電極。

【請求項15】多孔質導電シートにおいて、目付が10 ~220 g/m<sup>2</sup> の範囲内であることを特徴とする請求項 14に記載の電極。

【請求項16】多孔質導電シートの電気抵抗が、150 mQ・cm<sup>2</sup>以下であることを特徴とする請求項14ま たは15に記載の電極。

【請求項17】電極基材を構成する多孔質導電シートに おいて、実質的に二次元平面内において無作為な方向に 配向された炭素短繊維を高分子物質で結着してなる炭素 繊維紙を含み、炭素短繊維の長さが、少なくとも3mm で、かつ、炭素繊維紙の厚みの少なくとも5倍であるこ とを特徴とする請求項14~16いずれかに記載の電

【請求項18】 多孔質導電シートにおいて、炭素短繊維 の直径が20μm以下であることを特徴とする請求項1 7に記載の電極。

20 【請求項19】多孔質導電シートにおいて、炭素短繊維 の体積抵抗率が  $200 \mu \Omega \cdot m$ 以下であることを特徴と

する請求項17または18に記載の電極。 【請求項20】多孔質導電シートにおいて、ポリマの含 有率が2~30重量%の範囲内であることを特徴とする

請求項14~19のいずれかに記載の電極。 【請求項21】多孔質導電シートにおいて、炭素質微粒 子を含むことを特徴とする請求項14~20のいずれか

に記載の電極。 【請求項22】多孔質導電シートにおいて、柔軟性を有 徴とする請求項14~21のいずれかに記載の電極。

【請求項23】多孔質導電シートにおいて、柔軟性を有 する無機導電粒子が無機導電繊維に付着されてシート状 に配列され、無機導電繊維と無機導電粒子との接触面に おいて、無機導電粒子の表面が凹型をなしていることを 特徴とする請求項14~22のいずれかに記載の電極。 【請求項24】無機導電性微粒子が膨張黒鉛粒子である

ことを特徴とする請求項22または23に記載の電極。 【請求項25】少なくとも、触媒担持カーボン粒子と1 種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元 方向に網目状の微多孔質構造であることを特徴とする請 求項1~9のいずれかに記載の電極触媒層、電極基材、

【請求項26】 固体電解質膜がプロトン交換膜である ことを特徴とする請求項25に記載の膜ー電極複合体。 【請求項27】 請求項1~9のいずれかに記載の電極 触媒層を用いた電気化学装置。

固体電解質膜からなる膜ー電極複合体。

【請求項28】 請求項13~24のいずれかに記載の 電極を用いた燃料電池。 【請求項99】 請求項95年たけ96のいずれかに記 (3)

載の膜-電極複合体を用いた固体高分子型燃料電池電解 研

質。 【請求項30】 請求項28または29に記載の燃料電

【請求項31】 請求項28~30のいずれかに記載の 燃料電池を電力供給源とする自動車。

### 【発明の詳細な説明】

池を電力供給源とする移動体。

### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、例えば燃料電池に リテトラフルオロエチレンを用いる)の転径を大きくし リテトラフルオロエチレンを用いる)の転径を大きくし た何や、プロトン伝導性向上を目的として、触媒担持力製造方法に関するものである。 ーポンとプロトン交換網節を混ぜて触媒発を作成した出

### [0002]

【従来の技術】燃料電池は、低排出物、高エネルギー効率で環境への負担の低い発電装置である。このため、近年の地球環境保護への高まりの中で再び脚光を浴びている。従来の大規模発電施設に比べ比較的小規模の分散型発電施設、自動車や熱鉛など移動体の発電装置として、将来的にも無幹されている受電装置である。

[0003] 燃料電池には、用いられる電解質の種類により、固体高分子型、リン酸型、固体酸化物型、溶酸炭 20 酸塩型、アルカリ型などの循環がある。なかでも固体高 分子型燃料電池は、他の燃料電池に比べて、運転退度が 低温で起動等間が短く、高出力が得やすい、小型軽量化 が見込める、援動に強いなどの特徴を有し移動体の電力 供給限に進している。

【0004】燃料電池は、発電を担う反応の起こるアノ ードとカソードの電極と、アノードとカソード間のイオ ン伝導体となる電解質とがそれぞれの間でセパレータで 挟まれたセルをユニットとして構成されている。電極 は、ガス拡散の促進と集(給)電を行う電極基材(集電 30 体とも云う)と、実際に電気化学反応場となる電極触媒 層とから構成されている。たとえば固体高分子型燃料電 池のアノード電極では、燃料ガスが触媒表面で反応して プロトンと電子を生じ、電子は電極基材に伝導し、プロ トンは電解質のプロトン交換膜へと伝導する。このた め、アノード電極には、ガス拡散性、電子電導性、イオ ン電導性が良好なことが要求される。一方、カソード電 極では、酸化ガスが触媒層表面で、電解質から伝導して きたプロトンと、電極基材から伝導してきた電子とが反 応して水を生成する。このため、ガス拡散性、電子電導 40 性、イオン電導性とともに、生成した水を効率よく排出 することも必要となる。

【0005】このような要求を満たすために、これまで 電極触媒層にはさまざまな検討が加えられてきた。ガス 拡散性を向上させた例として、特開平8−88007号 公報、特開平7−183035号公報、特開平6−20 3852号公報、特開平8−213027号公報、特開 平6−236762号公報、特開平6−203840号 公報などに記載の技術があり、プロトン伝導性を向上さ せた例として、特隆平4−329264号公報、特開 7-296818号公報、特開平7-254420号公 報、特開平6-251779号公報、特開平9-245 80号公報に記載の技術などがこれまで報告されてい る。

【0006】これらの公報には、ガス拡散性向上を目的として多孔化触媒層にするために、無線担持カーボンやボリマ(プロトン伝導性向上のためにはプロトン交換情 脳を用い、生成水の排出性向上のためにはアTFE:ポリテトラフルオロエチレンを用いる)の粒径を大きくした例や、プロトン伝導性向上を目的として、触媒担持カーボンとプロトン交換樹脂を混ぜて触媒層を作成した出 腐例、触媒層にプロトン交換樹脂を塗布した後にプロトン交換機と接合した例などが、記載されている。

【0007】また、電極基材 (集電係) の従来技術としては、特開平6-20710号公職、特開平7-32636号公職、あるいは、特開平7-220735号公報のものが提案されている。これらに開示された集電体は、短い長さの炭素機能が炭素で結着されてなる多孔質炭素板からなた。

【0008】この多孔質炭素板からなる集電体の製造工程は、炭素繊維またはその前駆体繊維からなる短繊維の 集合体が形成される工程、この短繊維の集合体に樹脂が付着される工程、および、この樹脂が付着された短繊維の集合体が使成される工程からなる。

[0009] この製造工程により製造された集電体は、 密度が低い。そのため、電框製造時に受ける加圧や電池 に組んだときに受ける加圧により、集電体の結着炭素が 壊れやすいという問題を有している。更に、この製造工 程は、安価な集電体を製造するには、製造コストが高い という問題を有している。

【0010】製造コストの問題を解決する方法として、特開平7-105957号公頼、あるいは、特開平8-7897号公頼、たい長さの族李繊維から作られた紙状の族妻繊維像合体を、集電体を形成する素材として用いることが提案されている。しかし、この集電体は、厚さ方向の電気抵抗が高くなると云う欠点を有する。

【0011】 厚さ方向の電気抵抗を改棄する方法として、WO9827606号公標に、不護布状の繊維集合体に、著電性フィラーを添加する方法が提案され、このフィラーとして、カーボンブラック、黒鉛、あるいは、炭化ホウ素の粒子が好ましく用いられることが開示されている。しかし、カーボンブラック粒子は、粒子径が非常に小さいため、脱落や流出により、繊維集合体からの離脱現象を起こし易い。この離脱を防止するために、カーボンブラック粒子を結着する材料を多く加えた場合、電気抵抗が高くなる。黒鉛粒子や炭化ホウ素粒子は、粒子が硬いため、繊維集合体が加圧されたときに、繊維集合体からの離脱現象を起こし易い。更に、粒子と繊維間の接触面積も少なく、電気抵抗が高くなるという問題がある。

### [0012]

【発明が解決しようとする課題】前述のように、燃料電 池用の電極には、電極触媒層、電極基材(集電体)とも に下記のような課題がある。

[0013]電極触線層においては、ガス拡散性、電子 伝導性、プロトン伝導性、水の排出が良好なことが要求 されている。ガス拡散性を良好にするためには空隙を大 きくすること、つまり粗な構造であることが必要であ る。それに対して、電子伝導性を良好にするためには触

媒層中の導電剤カーボン間の接触抵抗を下げること、つ 10 していることを特徴とする上記電極触媒層と電極基材と まり密な構造が必要となる。プロトン伝導性について から成ることを特徴とする。 も、触媒層に加えるプロトン伝導物質(プロトン交換樹 [0022]また。本発明の電気化学装置、燃料電池は

脂) が連続的につながった構造、つまり密な構造が必要 となる。一方、カソードでの生成水の排出には水が抜け る空隙を大きくすること、つまり粗な構造が必要であ る。

【の014】このように電極触媒層に求められる構造は、ガス拡散性や木の排出には租な構造が求められ、電 石伝導性やプロトン伝導性には密な構造が求められるという二律背反となっている。このため、従来の触媒層に20 おいては、ガス拡散あるいは水の排出と電子伝導あるいはプロトン伝導との両立は充分とはいえなかった。 はプロトン伝導との両立は充分とはいえなかった。

【0015】また、燃料電池は参動体の電力供給原として期待されているが、自動車などの大量普及には大幅なコストダウンが必要である。特に電極触媒層中の触媒粒子においては、貴金環が用いられるため非常に高価格であり、この触媒量を低波させることが強く求められている。電極触媒層中の触媒量を低波させると、触媒粒子へのガスの到達確率が低下するために燃料電池性能も低下してしまう。このため、触媒量を低減させても燃料電池性能も低下とせたいためには、おまでより一層の良好なガメ拡散性が確極地媒質には求められる。

[0016] さらに、電極基材 (集電体) には、集電機能に対する低電気抵抗、電極反応に関与する物質の拡散・透過機能が良好な多孔性が要求される。これらに加え、集電体の製造工程や、集電体が電池に装着されるまでの工程において、損傷を受け難い、すなわち、ハンドリング性が良好であることが要求されている。更には、そのような集電体が、安価に製造出来ることが望まれている。

【0017】本発明は、上記課題を解決し、高性能で安 価な電極触媒層およびその製造方法並びに電極触媒層を 提供することを目的とする。

### [0018]

【課題を解決するための手段】本発明において、上記課題を解決するために下記構成を有する。

【0019】すなわち、本発明の電極触媒層は、少なく とも触媒担持カーボン粒子と1種以上のポリマを含む触 媒ーポリマ複合体が、三次元網目微多孔質構造であるこ トを絵像トセス 【0020】また、本毎別の電極触媒層の製造方法は、 少なくとも均一に分散された触媒粒子を含むポリマ溶液 からなる触媒・ポリマ溶液與成物を基材に塗布した後 に、この塗布層をポリマに対する凝固溶媒と複触させ て、触媒・ポリマ溶液與炭砂の凝固と溶媒抽出とを同時 に行うことを特徴とする。

【0021】また、本発明の電極は、少なくとも、触媒 担持カーポン粒子と1種以上のポリマとを含む触媒ーポ リマ複合体が、三次元方向に網目状の微多孔質構造を有 していることを特徴とする上記電極触媒層と電極基材と から成ることを特徴とする上記電極地媒層と電極基材と から成ることを特徴とする。

【0022】また、本発明の電気化学装置、燃料電池は 上記電極触媒層が適用されてなることを特徴とする。 【0023】さらに、本発明の移動体は、上記燃料電池 を電力供給額としてなることを特徴とする。

### 【0024】 【発明の実施の形態】以下、本発明の好ましい実施の形

態を説明する。
【0025】本発明の電像触媒層は、少なくとも触媒担り
特カーボン粒子と1種以上のボリマとを含む触媒ポリマ複合体が、三次元向に綱目状の微多孔質構造(以)
下、単に三次元綱目衝勢孔質構造(以)
で、単に三次元綱目衝勢孔質構造(以)
で、単に三次元綱目動を孔質構造(以)
の26】従来、ボリマのみを選式凝固する別にある
【0026】従来、ボリマのみを選式凝固する別にあるが、発明者らは鋭意検討の結果、触媒担持カーボンなど
の触媒粒子を分散させたボリマ溶液組成物を埋式凝固することで視られる触媒・ボリマ複合体の三次元綱目触媒層
となることを見いだしたものである。すなわち、主なり数によける触媒子を含んだボリ報合体は、触媒数子を含んだボリないによける触媒子を含んだ、無数数子を含んだボリ

マ複合体であって、この複合体が三次元網目微多孔質構造となっていることが特徴である。なお、「三次元網目

微多孔構造」とは、触媒ーポリマ複合体が立体的に繋が

った三次元状の網目構造をしている状態をいう。

【0027】本発明における触媒ーボリー複合体の三次 元制自微多孔質構造は、その微多孔径が00,05<5 μ mであることが特徴である、好ましくは、0.1~1 μ mである。微多孔径は、走査型電子顕微鏡 (SEM)な どで、表面を撮影した写真から、20個以上好ましくは 40100個以上の平均から求めることができ、通常は10 0個で現准できる。提式凝固法によって製造された場合 の本発明の微多孔質構造の結媒層は、微多孔径の分布が 広いのでできるだけ多くの孔径の平均をとることが好ま しい。

【0028】三次元網目徴多孔質構造の空孔率は、10 ~95%であることが好ましい。より好ましくは50~ 90%である。空孔率は、無線層全体積から極端・ボリ 平複合体の占める体積を減じたものを触媒層全体模で除 した百分率(%)である。無線層は、電機基材、プロト 50、次角線 それば从の連載は、窓内 うが、触媒層を単独で空孔率を求めることが困難な場合 には、電極基材、プロトン交換膜、それ以外の基材の空 孔率を予め求めておき、これら基材と触媒層とを含む空 孔率を求めた後に、触媒層単独での空孔率を求めること も可能である。

【0029】電極触媒層は、空孔率が大きくガス拡散性 や生成水の排出が良好であり、かつ電子電導性やプロト ン伝導性も良好である。従来の多孔化では、触媒粒子径 や添加ポリマの粒子径を増大させたり、造孔剤を用いて 空孔を形成するなどが行われているが、このような多孔 10 化方式では触媒担持カーボン間やプロトン交換樹脂間の 接触抵抗が電極触媒層に比べて大きくなってしまう。そ れに対して、本発明の湿式凝固法による三次元網目微多 孔質構造では、触媒担持カーボンを含んだポリマ複合体 が三次元網目状になっているので、このポリマ複合体を 電子やプロトンが伝導しやすく、さらに微多孔質構造の ためガス拡散性や生成水の排出も良好な構造となってい

【0030】触媒ーポリマ複合体の触媒担持カーボンに ン化反応の効率の点から白金、金、パラジウム、ルテニ ウム、イリジウムなどの貴金属触媒が好ましく用いられ る。また、これらの貴金属触媒の合金、混合物など、2 種以上の元素が含まれていても構わない。

【0031】触媒-ポリマ複合体の触媒担持カーボンに 含まれるカーボンは特に限定されるものではないが、チ ャネルブラック、サーマルブラック、ファーネスプラッ クなどのカーボンブラックが、電子電導性と比表面積の 大きさから好ましいものである。オイルファーネスブラ ックとしては、キャボット社製バルカンXC-72、バ 30 ルカンP. ブラックパールズ880、ブラックパールズ 1100、ブラックパールズ1300、ブラックパール ズ2000、リーガル400、ライオン社製ケッチェン ブラックEC、三菱化学社製#3150、#3250な どが挙げられ、アセチレンブラックとしては電気化学工 業社製デンカプラックなどが挙げられる。特に、キャボ ット社製のバルカンXC-72が好ましく用いられる。

【0032】触媒ーポリマ複合体に用いられるポリマと しては、特に限定されるものではないが、触媒粒子を良 く分散し、燃料電池内の酸化-環元雰囲気で劣化しない 40 ポリマが好ましい。このようなポリマとしては、フッ素 原子を含むポリマが挙げられ、特に限定されるものでは ないが、たとえば、ポリフッ化ビニル(PVF)、ポリ フッ化ビニリデン (PVDF)、ポリヘキサフルオロブ ロビレン(FEP)、ポリテトラフルオロエチレン、ポ リパーフルオロアルキルビニルエーテル (PFA) な ど、あるいはこれらの共重合体、これらモノマ単位とエ チレンやスチレンなどの他のモノマとの共重合体、さら には、ブレンドなども用いることができる。

DF) やヘキサフルオロプロピレン-フッ化ビニリデン 共重合体は、非プロトン性極性溶媒をを用い、プロトン 性極性溶媒などを凝固溶媒とする湿式凝固法により、本 発明の三次元網目徴多孔質権造を有する触媒ーポリマ複 合体が得られる点で、特に好ましいポリマである。これ らポリマの溶媒としてはNーメチルビロリドン(NM P)、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルアセ トアミド (DMAC)、プロピレンカーボネート (P C)、ジメチルイミダゾリジノン(DMI)などが挙げ られ、凝固溶媒としては水や、メタノール、エタノー ル、イソプロパノールなどの低級アルコール類などのほ か、酢酸エチルや酢酸ブチルなどのエステル類、芳香族 系あるいはハロゲン系の種々の有機溶剤が用いられる。 【0034】本発明の触媒ーポリマ複合体のポリマとし ては、触媒層内のプロトン伝導性を向上させるためにプ ロトン交換基を有するポリマも好ましいものである。こ のようなポリマに含まれるプロトン交換基としては、ス ルホン酸基、カルボン酸基、リン酸基などがあるが特に 限定されるものではない。また、このようなプロトン交 含まれる触媒は特に限定されるものではないが、プロト 20 換基を有するポリマも、特に限定されることなく選ばれ るが、フルオロアルキルエーテル側鎖とフルオロアルキ ル主鎖とから構成されるプロトン交換基を有するポリマ が好ましく用いられる。たとえば、DuPont社製のNafion なども好ましいものである。また、プロトン交換基を有 する上述のフッ素原子を含むポリマや、エチレンやスチ レンなどの他のポリマ、これらの共重合体やプレンドで あっても構わない。

【0035】Nafionのポリマ溶液は、市販のNafion膜を 非プロトン性極性溶媒に溶かしても良いし、Aldrich社 製の水ーメタノールーイソプロパノール混合溶媒のNafi on溶液あるいはこのNafion溶液を溶媒置換したもの用い ても良い。この場合、湿式凝固の際の凝固溶媒は、Nafi on溶液の溶媒により適宜決められるべきものであるが、 Nafion溶液の溶媒が非プロトン性極性溶媒である場合に は、凝固溶媒としては水やアルコール類、エステル類の ほか、種々の有機溶媒などが好ましく、水ーメタノール イソプロバノール混合溶媒などの場合には、酢酸ブチ ルなどのエステル類、種々の有機溶媒が好ましく用いら れる。

【0036】触媒ーポリマ複合体に用いられるポリマ は、上記のフッ素原子を含むポリマやプロトン交換膜を 含むポリマを共重合あるいはブレンドして用いることも 好ましいものである。特にポリフッ化ビニリデン、ポリ (ヘキサフルオロプロピレン-フッ化ビニリデン) 共重 合体などと、プロトン交換基にフルオロアルキルエーテ ル側鎖とフルオロアルキル主鎖を有するNafionなどのポ リマを、プレンドすることは電極性能の点から好ましい ものである。

【0037】触媒ーポリマ複合体の主たる成分は触媒担 【0.0.3.3】この中でも、ポリフッ化ビニリデン (PV 50 棒カーボンとボリマであり それらの比較け必要とされ る電極特性に応じて適宜決められるべきもので特に限定 されるものではないが、施媒担待カーボン/ボリマの重 量比率で5/95~95/5が好ましく用いられる。特 に固体高分子型燃料電池用電極触媒層として用いる場合 には、触媒拍特カーボン/ボリマ重量比率で40/60 ~85/15が好ましいものである。

【0038】触媒ーポリマ複合体には、触媒担持カーボ ンに担持している前述のカーボンのほか、電子電導性向 上のために種々の導電剤を添加することも好ましい実施 態様となる。このような導電剤としては、前述の触媒担 10 持カーボンに用いられるカーボンと同種のカーボンブラ ックに加えて、種々の黒鉛質や炭素質の炭素材、あるい は金属や半金属が挙げられるが特に限定されるものでは ない。このような炭素材としては、前述のカーボンプラ ックのほか、天然の黒鉛、ピッチ、コークス、ポリアク リロニトリル、フェノール樹脂、フラン樹脂などの有機 化合物から得られる人工黒鉛や炭素などがある。これら の炭素材の形態としては、粒子状のほか繊維状も用いる ことができる。また、これら炭素材を後処理加工した炭 素材も用いることが可能である。これら導電材の添加量 20 としては、触媒ーポリマ複合体に対する重量比率として 1~80%が好ましく、5~50%がさらに好ましい。 【0039】三次元網目微多孔質構造を有する触媒ーポ リマ複合体の製造方法としては、湿式凝固法によるもの が好ましい。この湿式凝固法は、触媒ーポリマ溶液組成 物を塗布した後に、この塗布層をポリマに対する凝固溶 媒と接触させて、触媒ーポリマ溶液組成物の凝固析出と 溶媒抽出とが同時に行なわれる。

【0040】この触媒・ポリマ溶液組成物は、ポリマ溶液中に触媒担持カーポンがあーに分散したものである。 整雑担持カーポンとポリマは前述のものが好ましく用い られる。ポリマを溶かす溶媒については、用いられるポ リマに応じて適宜決められるべきもので、特に限定され るものではない。ポリマ溶液は絶線推排持カーボンを良く 分散していることが重要である。分散状態が悪い場合に は、塩式凝固の際に、触媒担持カーボンとポリマとが複 合体を形成することができず、ポリマのみが三次元綱目 彼多孔実構造を有することになり、本発明の特徴とは異 な多実施課様となる。

[0041] 能布方法については、無線一ポリマ溶液組 40 成物の粘度や固形分などに応じた能布方法が選択され、 特に限定されるべきものではないが、ナイフコーター、 バーコーター、スプレー、ディップコーター、スピンコーター、フールコーター、ダイコーター、カーテンコーター ターなどの一般的な途布方法和いられる。

【0042】一方、ボリマを選式凝固させる凝固溶媒についても特に限定されるものではないが、用いられるボ リマを凝固折出しやすく、かつポリマ溶液の溶媒と排溶 性がある溶媒が好ましい。湿式凝固が実際に行われる凝 固溶媒との移動方形についても、特に限定されるもので はないが、凝固溶媒に基材ごと浸漬する、塗布層のみを 凝固溶媒の液面に接触させる、凝固溶媒を途布層にシャ ワリングあるいはスプレーする、など特に限定されるも のではない。

【0043】この触媒ーポリマ溶液組成物が塗布される 基材については、電極基材や固体電解質の何れにおいて も塗布、その後に選承職園を行うことが可能である。ま た、電極基材や固体電解質以外の基材に塗布し、その後 に選立無限を行い、三次元網目数多利質構造を作成した 後に、この触媒層を電極基材や固体電解質に転写あるい は実情させても良い。この場合の基材としては、ポリテ トラフルオロエチレン(PTFB)のシート、あるいは 表面をフッ素やシリコーン系の種型類処理したガラス板 や金属板なども用いられる。

【0044】 触媒一ポリマ複合体が形成される電極基材としては、燃料電池に一般に用いられる電極基材が特に 限定されることなく用いられる。たとえば、導電性無機 物質を主たる構成材とする多れ貨事電シートなどが単に られ、この導電性無機物質としては、ポリアクリロニトリルからの焼成体、ピッチからの焼成体、黒鉛及び膨張果鈴などの炭素材、ステンレススチール、モリブデン、チクンなどが例示される。導電生無機質の形態は繊維状 あるいは粒子状など特に限定されない。なかでも、東レ製カーボンペーパーTGPシリーズ、SOシリーズ、ETEK社製カーボンクロスなどが好ましく用いられる。

【0045】 本発明の電極基材は、厚み方向に2.9M Paの一様な面圧を加えたときの厚みが0.02~0.3mmであるのが好ましい。より好ましくは0.04~0.2mmである。0.02mmより薄いと電極基材が 触媒層に埋没し、面方向への拡散・透過性が低くなってくる。0.3mmよりも厚いと厚み方向の電気抵抗が増なてくる。3が、厚みは、電極基材を効っな厚みで平滑な表面を有する2枚のガラス状炭素板で挟み、2.9MPaの一様の面圧で加圧し、電極基材を挟まないときと挟んだときの上下の圧子の間隔を測定から求める。圧子の関層の測定においては、圧子の中心点を挟む両端で微小変位検出装置により圧子の間隔を測定し、両端の間隔の ア均値と、り下子の時不多で増せる。一様な面圧とするため、一方の圧子は球座で受けて上下の圧子の加圧面のなす角度を可変にする。

【0046】厚み方向に2.9MPaの一様な面圧を加 えたとき上記の厚みとなる電棒基材に含まれる炭素繊維 紙の、13kPaの面圧で測定した厚みは0.1~2. 0mmが好ましく、0.2~1.2mmがより好まし い。2mmを超えると炭素繊維紙が高高になり、炭素短 繊維が厚み方向を向いたり、炭素繊維紙が適度が弱くな る。0.1mm未満の厚みにするためには、多量の高分子物質によって炭素短繊維の結署を強固に行う必要がでくる。 (7)

【0047】電極基材の目付としては10~220g/ \*\* であるのが好ましい。より好ましくは20~120 g/m\*である。10g/m\*未満では電極基材の強度が 低くなる。また、高分予電解質験、触媒層、電極基材の 一体化時や電池に組んだときに電極基材が薄くなり触媒 個に埋役して面方向への眩散・透過効果が不十分にな る。220g/m²を超えると電池に組んだ映は電極基材

【0048】本発明の電極基材は、厚み方向に2.9M ら外 Paの一様な面圧を加えたときの密度が0.3~0.8 10 る。 g/cm³であるのが好ましい。より好ましいのは0.

が厚くなり抵抗が大きくなる。

35~0.7g/cm'であり、さらに好ましいのは 0.4~0.6g/cm'である。厚ヶ方向に2.9M Paの一様な面圧を加えたときの電極基材の密度は、電 極基材の目付と厚み方向に2.9MPaの一様な面圧を 加えたときの電極基材の際でから計算によって来める。

加えたときの報極基材の厚本から計算によって来める。 【0049】本発明の電極基材においては、拡散・透過 性を高くするためには気和率を高くする必要があるが、 厚み方向に2.9MPaの一様な面圧を加えたときの密 度が0.8g/cm³よりも大きくなると気和率が下が 20 り、拡散・透過性が不十分になる。また、0.3g/c m²よりも小さいと、厚み方向の抵抗値が大きくなる。 【0050】電極基材は、厚み方向への面圧による加圧

を行わない状態で、厚み方向に14cm/secの空気を透過させたときの圧力損失が、98Pa(10mma)以下であるのが電極基材のガス拡散性の点で好ました。

い。より好ましいのは29Pa (3mmAq)以下であり、さらに好ましいのは9.8Pa (1mmAq)以下である。

【0051】多孔質薄電シートの引っ張り軸をは、0.49N/10mm幅以上が好ましく、1.96N/10mm幅以上がまり好ましく、4.9N/10mm幅以上が更に好ましい。引っ張り軸さが低いと、シートが燃料電池集電体とされる高次加工において、シートが破損する可能性が増すという問題がある。

【0052】電極基材には、上記の電極基材外にも、実質的に二次元平面内において無作為な方向に配向された 炭素短繊維を高分子物質で結着してなる炭素繊維紙を含み、炭素短繊維紙の厚みの少なくとも5倍である多孔質薄電シートを用いることもできる。ここで、炭素繊維紙の厚みの少なくとも5倍である多孔質薄電シートを用いることもできる。ここで、炭素繊維紙の厚みはJIS P8118に準じて測定する。測定時の面正は13kPaとする。炭素短繊維が実質的に二次元平面内において配向されているということの意味は、炭素短繊維がおむむ十一つの面を形成するように横たわっているという意味である。このことにより炭素短繊維による対極との短絡や炭素短繊維の折損を防止することができ

【0053】炭素繊維紙において、炭素短繊維を実質的 に二次元平面内において無作為か方面に配面させる方法 50 としては、液体の媒体中に炭素短纖維を分散させて砂造 する堰式法や、空気中で炭素短纖維を分散させて降り積 もらせる乾式法がある。炭素短纖維を確実に実質的に二 次元平面内において配向させるため、また、炭素繊維 の強度を高くするためには、澄式法が好ましい。

【0054】また、炭素短纖維を高分子物質で結着する ことにより、圧輪や引張りに強くなり、炭素繊維紙の強 度、ハンドリング性を高め、炭素短繊維が炭素繊維紙か ら外れたり、炭素繊維紙の厚み方向を向くのを防止でき る。

【0055】高分子物質を結着させる方法としては、炭素短線維を実質的に二次元平面内において無作為な方向 に配向させるときに繊維状、粒状、液状の高分子物質を 混合する方法と、炭素短繊維が実質的に二次元平面内に おいて無作為な方向に配向された集合体に繊維状、液状 の高分子物質を付着させる方法等がある。液状の概念に は、エマルジョン、ディスパージョンやラテックス等、 液体中にあうったがある。 が液体中にありません。

【0056】 原素短線維の結着を強くしたり、炭素線維 紙、ひいては集電体の電気抵抗を低くしたりするために は、炭素短線維を結着する高分子物質に繊維状、エマル ジョン、ディスパージョン、ラテックスであるのが好ま しい、繊維状の高分子物質の場合、含有率を低くするた め、フィラメント糸を使用することが好ましい。

【0057】炭素短繊維を結着する高分子物質として は、炭素またはケイ素を主難に持つ高分子物質が好まし く、たとえば、ポリビニルアルコール(PVA)、ポリ 酢酸ビニル(酢ビ)、ポリエチレンテレフタレート(P 30 ET)、ポリプロピレン (PP)、ポリエチレン、ポリ スチレン、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、アク リル樹脂、ポリウレタン等の熱可塑性樹脂や、フェノー ル樹脂、エポキシ樹脂、メラミン樹脂、尿素樹脂、アル キド樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、ポ リウレタン樹脂等の熱硬化性樹脂のほか、熱可塑性エラ ストマー、ブタジエン・スチレン共重合体(SBR)、 ブタジエン・アクリロニトリル共重合体(NBR)等の エラストマー、ゴム、セルロース、パルプ等を用いるこ とができる。フッ素樹脂等の撥水性の樹脂を用い、炭素 短繊維の結着と同時に炭素繊維紙の撥水化処理を行って もよいこ

【0058】電極基材の矩圧時の壊れにくさのために は、炭素短繊維を結着する高分子物質は核らかいほうが よく、繊維失または粒状の形態で用いる場合には、高分 子物質は、熱可塑性樹脂、エラストマー、ゴム、セルロ 一ス、パレブなどの柔らかい高分子物質が電極基材の加 圧時の機和にくさのためた原生しい。また、液状の形態 で用いる場合には、高分子物質は、熱可塑性樹脂、エラ ストマー、ゴムや、熱可塑性樹脂、エラストマー、ゴ の幹質は材で変性」た数単呼性機能が好き上く。 勢可 塑性樹脂、エラストマー、ゴムが電極基材の加圧時の壊 れにくさのためにより好ましい。

[0059]高分子物質は、23℃における圧縮弾性率 が4、000MPa以下であることが好ましく、2、0 00MPa以下であるのがより好ましく、1,000M Pa以下であるのがさらに好ましい。圧縮弾性率の低い 高分子物質は結着部にかかる応力を緩和して結着を外れ にくくし、また、炭素短線維にかかる応力を緩和して炭 素短線維を折れにくくするためである。

【0060】後述の炭素繊維紙の集電体への加工時や 10 体化時に水を使用する場合には、炭素短繊維を結着する高分子物質が水に溶解して結着が外れるのを防ぐために、非水溶性の高分子物質を使用することが好ましい。非水溶性の高分子物質をしては、例えば、酢酸セニル、PET、PP、ポリエチレン、ポリ塩化ビニリデン、エポキン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、SBR、NBR等がある。また、水溶性高分子物質と混合したり、共電合物として用いたりすることができるが、PV Aは、ケン化度の高いものを使用することが好ましい。ケン化 20 度は85 mo 1 %以上が少水保険1やすいという点で好ましく、95 mo 1 %以上が少り戻ましく、95 mo 1 %以上が少り探しているが安ましく、95 mo 1 %以上が少り戻まし、

【0061】固体高分子型燃料電池は、カソード(空気極、酸素極)において、電極反応生成物としての水や、電解反応生産物としての水や、電が解析である。また、アノード(燃料種)においては、高分子電解質膜の乾燥防止のために燃料を加湿して供給する。これらの水の結露と滞留、水による高分子物質の彫得が電極反応物を供給する際の妨げになるので、高分子物質の吸水率は低いほうがよい。好ましくは20%以下、より好ましくは7%以下である。

【0062】電極基対における高分子物質の含有率は、 0.1~30重量%の範囲にあるのが好ましい。炭素繊 継紙の電気抵抗を低くするためには、高分子物質の含有 率は少ないほうがよいが、0.1重量%未満ではハンド リングに耐える強度が不足し、炭素短繊維の脱落も多く なる。逆に、30重畳%を超えると炭素繊維紙の電気抵 抗が増えてくるという問題が生じる。より好ましくは、 1~20重量%の範囲である。

【0063】炭素繊維紙は、そのまま電極基材として用いる場合と、さらに後処理して用いる場合とがある。後 40 処理の例としては、水の滞留によるガス拡散・透過性の低下を防ぐために行う撥水処理、水の排出路を形成するための部分的撥水、親水処理や、抵抗を下げるために行われる炭素質粉末の添加等がある。

【0064】炭素繊維形の強度、ハンドリング性を高く したり、炭素短繊維を実質的に二次元平面内において配 向らせるために、炭素短繊維の長さは3mm以上、好ま しくは4.5mm以上、さらに好ましくは6mm以上と する。3mm未満では、強度、ハンドリング性を保つの が難しくたる。 【0065】また、炭素塩繊維を実質的に二次元平面内 において無作為な方向に配向させるために、炭素短繊維 の長さは炭素繊維紙の厚みの5倍以上、好ましくは8倍 以上、さらに好ましくは12倍以上とする。5倍未満で は、二次元への配向の確保が難しくなる。

【0066】疾薬単繊維の長さの上限は、実質的に二次 元平面内において無作為な方向に配向させるためには3 0mm以下が好ましく、15mm以下がより好ましく、 8mm以下がさらに好ましい。炭素短線維が長すざると 分散不良を発生しやすく、多数の炭素短線維が東守さると ま残る場合がある。その場合、実状の部分は空隙率が低く く、炬圧時の厚みが厚くなるために加圧時に高い圧力が かかり、炭素繊維紙の破壊や、高分子電解質膜や弛媒層 の局解的な場層化等の問題が起こりやすくなる。

【0068】一般に、電極基材は、高分子電解質膜、触 蝶層、電極基材の一体化時や電池として使用する際に厚 み方向に加圧され、緩れることがある。また、電池とし て使用するときには薄付セパレータと向かい合った状態 で厚み方向に加圧されるため、薄付セパレータの山と向 かい合う部分に大きな圧力がかかるのに加えて、山と谷 の境と向かい合う部分が緩れやすい。電極基材が緩れる と、折れた脱素短線維の脱落、電極基材の強度低下、面 方向の電気抵抗増大等が起こり、電池として使用できな くなることがある。

【0069】上記のことから、電極基材として用いることができる本発明の多孔質等電性シートは、厚み方向に とができる本発明の多孔質等電性シートは、厚み方向に 2.9MPaの一様な面圧を2分間加え、その面圧を解 除した後の重量減少率が3%以下であるのが好ましい。 重量減少率が3%より高い電極基材は面圧解除後弱くなっており、ハンドリングで緩和やすいという問題があるからである。これにより、加圧時に壊れにくく、電極基材の破壊により燃料電池が使用できなくなるのを防止できる。

【0070】好ましくは2%以下、さらに好ましくは1 %以下である。

【0071】なお、重量減少率の測定は、以下のように して行う。まず、電極基材を直径46mmの円形にカットし、重量を測定する。次に、その電極基材とも大き く、平滑表面を有する2枚のガラス状炭素板でカットし 50 た電極基材を改み、電極基材をの増生かり29MPa (9)

の圧力になるよう加圧し、2分保つ。圧力を取り除いて 電極基材を取り出し、その面方向を垂直方向に向けて3 0mmの高さから落下させる。この落下を10回行った 後に重量を測定し、重量減少率を算出する。

【0072】炭素短繊維の折損を防止し、重量減少率を 3%以下とするために、使用する炭素短繊維は、炭素連 続繊維をカットしたものが好ましく、熱処理時に張力を かけたものがより好ましく、熱処理時に延伸したものが さらに好ましい。

(PAN) 系炭素繊維、フェノール系炭素繊維、ピッチ 系炭素繊維、レーヨン系炭素繊維などが例示される。な かでも、PAN系炭素繊維が好ましい。PAN系炭素繊 維はピッチ系炭素繊維にくらべて圧縮強さ、引張破断伸 度が大きく、折れにくい。このことは、炭素繊維を構成 する炭素の結晶化の相異によると考えられる。折れにく い炭素繊維を得るためには、炭素繊維の熱処理温度は 2,500℃以下が好ましく、2,000℃がより好ま LW

維は、直径D (μm) と、引張強さσ (MPa) と、引 張弾性率E(MPa)との関係が次式を満足しているの がよい。そのような炭素短繊維からなる炭素繊維紙を含 む電極基材は、壊れにくいためである。すなわち、炭素 短繊維の直径が細く、引張強さが強く、引張弾性率が低 いほうが炭素短繊維は折れにくく、加圧時に電極基材が 壊れにくくなる。

 $[0075] \sigma / (E \times D) \ge 0.5 \times 10^{\circ}$ 

ここで、炭素繊維の引張強さ、引張弾性率はJIS R 7601に準じて測定する。偏平な断面の炭素繊維の場 30 合、長径と短径の平均値を直径とする。種類の異なる炭 素短繊維が混合されている場合、D、σ、Eについてそ れぞれ重量平均した値を用いる。好ましくはσ/(E× D) ≥1. 1×10<sup>3</sup> であり、より好ましくはσ/(E) ×D) ≥ 2. 4×10<sup>-3</sup> である。

【0076】炭素短繊維の引張破断伸度は電極基材の強 度のため、0.7%以上であるのが好ましく、より好ま しくは1.2%以上であり、さらに好ましくは1.8% 以上である。引張破断伸度は引張強さ (σ) を引張弾性 率(E)で除した値である。

【0077】また、炭素短繊維の折損は様々な状況で発 生するため、炭素短繊維の引張強さは500MPa以上 であるのが好ましく、1,000MPa以上であるのが より好ましく、2,000MPa以上であるのがさらに 好ましい。

【0078】電極基材に用いられる炭素短繊維の直径 は、20μm以下であるのが好ましい。より好ましいの は12 $\mu$ m以下、さらに好ましいのは8 $\mu$ m以下であ る。電極基材に含まれる炭素繊維紙の表面には、炭素短 繊維の直径の5~10倍の直径の空隙が観察される。 触

媒層との一体化時に電極基材表面の炭素短繊維と空隙に よって高分子電解質膜、触媒層、電極基材の面を凹凸化 して電極反応を起こりやすくする。このため、炭素短繊 維の直径は細いほうがよい。直径が20μmを超えると 電極基材表面の空隙の半径が触媒層の厚みと同程度にな り、触媒層内の触媒粒子と電極基材中の炭素短繊維の間 の電子の流れる距離が長くなり、燃料電池としての性能 が低下するという問題が生じる。また、炭素短繊維は細 いほど厚み方向の加圧時に折れにくい。直径の異なる炭 【0073】炭素繊維としては、ポリアクリロニトリル 10 素短繊維が混合されている場合は、重量平均によって直 径を求める。一方、炭素短繊維の直径が細くなりすぎる と、一体化時に触媒層の電極基材への浸入が起こりにく くなるため、炭素短繊維の直径は2μm以上であるのが 好ましい。

【0079】電極基材に用いられる炭素短繊維の体積抵 抗率は電極基材の低抵抗化のため200μΩ・m以下が 好ましく、 $50 \mu \Omega \cdot m$ 以下がより好ましく、 $15 \mu \Omega$ ・m以下がさらに好ましい。炭素短繊維の体積抵抗率の 測定は118 R7601に準じて行う。定められた繊 【0074】本発明の電極基材中に用いられる炭素短繊 20 維長さが得られない場合、得られた繊維長さで測定を行

> 【0080】電極基材に用いられる炭素短繊維は、X線 光電子分光分析法による表面の酸素原子と炭素原子との 原子数比(酸素原子数/炭素原子数)が0.35以下、 好ましくは0.20以下、さらに好ましくは0.10以 下であるものがよい。湿式抄紙法によって炭素繊維紙を 得る場合、酸素原子と炭素原子との原子数比が高いと炭 素短繊維の分散が難しくなって分散不良が増加するため である。0.35を超えると均一な炭素繊維紙を得るこ とが難しくなる。酸素原子と炭素原子との原子数比を低 くするためには、炭素繊維の表面処理やサイジング剤の 付与をやめたり、不活性または還元雰囲気中での熱処理 によって表面の酸素原子を取り除く方法がある。

【0081】本発明に用いられる電極基材は、柔軟性を 有する無機導電粒子がシート状に配列されてなる多孔質 導電シートを用いてなることも好ましい。これにより構 成成分の脱落が少ない、あるいは、機械的力が作用して も壊れ難く、電気抵抗が低く、かつ、安価な電極基材を 提供するという目的が可能となる。特に、柔軟性を有す 40 る無機導電粒子として、膨張黒鉛粒子を用いることで上 記目的が達成可能である。

【0082】ここで、膨張黒鉛粒子とは、黒鉛粒子が、 硫酸、硝酸などにより層間化合物化された後、急速に加 熱することにより膨張せしめられて得られる黒鉛粒子を いう。通常、膨張黒鉛粒子の結晶構造における層間距離 は、原料黒鉛粒子のそれの約50~500倍である。

【0083】膨張熈鉛粒子は、それ自体、形状の変形性 に富む。この性質は、柔軟性と云う言葉で表現される。 この柔軟性は、膨張黒鉛粒子とそれに隣接する他の物体 に対する膨張黒鉛粒子の形態的融和性により観察され

る。この形態的離和性は、膨張県約粒子同士が、少なく とも一部が重なり合った状態で加圧作用を受けると、加 圧状態に応じて、互いに変形し、粒子同士が少なくとも 部分的に接合することにより、観察される。また、この 形態的酸和性は、膨張県約粒子と、それらが気体透過性 が確保される状態でシー・状に配列せしめられる場合に 用いられている柔軟性を有しない無機導電粒子、ある いは、炭素機能などの従来用いられている最軟性を有しないに、 は、大変機能などの従来用いられている状態で 維)とが、共に加圧された場合、膨張県鉛粒子が、補助 10 材の外形状に沿って、変形され、この補助材に接合され ることにより、観察される。

【0084】本発明の電極基材に用いられる多孔質導電シートは、柔軟性を有する導電性微粒子に加えて、他の 導電性粒子や導電性繊維と含むことも好ましい実施膨緩 であるが、この導電性繊維と導電性粒子の双方が、無機 材料からなることにより、耐熱性、耐酸化性、耐溶出性 に優れた電極基がが得られる。

【0085】また、多孔質導電シートには、柔軟性を有 しない無機導電性粒子、例えば、カーボンブラック粉 末、黒鉛粉末、金属粉末、セラミックス粉末などを含ん でも良いが、無機導電性粒子の30重量%以上が柔軟性 を有する無機導電性粒子であることが好ましく、50重 量%以上がより好ましく、70重量%以上が更に好まし い。

【0086】他に、本発明の電極基材に用いられる多孔 質導電シートは、無限水性の高分子を含むことができ 。特にポリテトラフルオロエチレン(PTFE)、テ トラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重 合体(FEP)、テトラフルオロエチレンーパーフルオ 30 ロアルキルビニルエーテル共振合体(PFA)などのフ ッ素樹脂が高い撥水性を有するため好ましく用いられ る。

【0087】多孔質導電シートが燃料電池用電極基材 (集電炉)として用いられる場合は、撥水処理が必須で あり、その際の撥水性の高分子は、無機導電繊維と無機 薄電粒子との接着効果ももたらす。このことは、シート の強度、電気抵抗の点から有用である。PTFE、FE P、PFAは、燃料電池集電体に求められる最大性や耐 酸化性が高く、PTFEは、更に電気抵抗が低い効果を 40 よたらずためさらに好ましい。

【0088】線水性高分子の含有量は、シート全重量に 対し、10~50重量%が好ましく、より好ましくは1 5~45重量%、更に好ましくは20~40重量%である。含有量が少ないと撥水性やシート強度が低くなり、含含量が多いと電気振前が高くなる。

【0089】多孔質薬電シートの電気抵抗Rの測定は、 次による。幅50mm、長さ200mm、厚み1.5m mの表面が平滑な平面を有するガラス状炭素板の片面 に、幅50mm、長さ200mm、厚み0.1mmの編 浴が貼着された試験電極板が、2枚用意される。2枚の 鉄廠電極板は、実質的に均一な間隔を保ち、ガラス状炭 素板の面同土が対向して位置せしめられる。2枚の試験 電極板のそれぞれの一端には、電流用の端子が、それぞ れの他端には、電圧用の端子が、設けられている。直径 46mmの円形に切り出きれたシートが、前記間際に押 入され、2枚の試験電極板の中央部に、載置される。載 置されたシートに0.98MPaの圧力が作用するよう に、試験電極板が移動される。電流用の端子にて、2枚 の試験電極板が移動される。電流用の端子にて、2枚 の試験電極板間に1Aの電流が流される。電圧用の端子 にて、この時の電圧V(V)が測定される。測定された 電圧Vの盤が用いられ、次式により、抵抗R(mΩ·c m¹)が求められる。

【0090】R=V×2.4×2.4×π×1000 ここで、πは円周率である。

□ 0091 多孔質準確性シートの電気抵抗は、100 mΩ・cm 以下であることが好ましく、50mΩ・cm 以下であることが野ましく、15mΩ・cm 以下であることが更に好ましい。程水性のつッ素樹脂を含む多孔質準電シートの電気抵抗は、150mΩ・cm 以下であることが好ましく、70mΩ・cm 以下であることが好ましく、30mΩ・cm 以下であることがまり好ましく、30mΩ・cm 以下であることがまり好ましく、30mΩ・cm 以下であることが実い好ましく、30mΩ・cm 以下であることが実い好ましく、30mΩ・cm 以下であることが実い好ましく、30mΩ・cm 以下であることが実い好ましい。

【0092】本発明の電極触媒層は、前述の電極基材と 固体電解質層とを組み合わせることにより膜ー電極複合 体 (MEA: Membrane Electrode Assembly) とするこ とも好ましい実施能様である。

【0093】 固体電解質としては、通常の燃料電池に用いられる固体電解質であれば特に限定されるものではないが、プロトン交換酸が本発明の燃料電池性能を発現するうえで好ましく用いられる。プロトン交換底のプロトン交換基としては、スルホン酸基、カルボン酸基、リン酸基と少性に配字されるものではない。

【0094】このプロトン交換帳は、スチレンージビエルベンビン共車合体などの炭化水素系と、フルオロアルキルエーテル側鱗とフルオロアルキル生銀とから構成される共車合体のパーフルオロ系に大則され、燃料電池が用いられる用途や環境に応じて適宜選択されるべきものであるが、パーフルオロ系が燃料電池寿命の点から好ましいものである。また、部分的にフッ素原子間接した部分フッ素膜も好ましく用いられる。パーフルオロ膜では、DuPontH型Maffon、 底化成型Moiple、 施州予駅IP mionなどが例示され、部分アン素膜では、トリフルオロスチレンスルホン酸の重合体でポリフッ化ビニリデンにスルホン酸を導入したものなどがある。

【0095】プロトン交換膜は1種のポリマばかりでな く、2種以上のボリマの共革合体やプレンドボリマ、2 種以上の膜を貼り合わせた複合膜、プロトン交換膜を不 織布や多孔フィルムなどで補強した膜なども用いること 50 ができる。

【0096】膜ー電極複合体の製造方法としては、特に 限定されるものではない。触媒ーポリマ複合体からなる 電極触媒層が電極基材上に作成されている場合には、こ の触媒層付き電極基材をプロトン交換膜などの電解質と 接合するが、この接合条件についても触媒層あるいは電 気化学装置の特性に応じて適宜決められるべきものであ る。また、触媒ーポリマ複合体からなる電極触媒層がプ ロトン交換膜などの固体電解質に作成されている場合に は、この触媒層付き固体電解質を電極基材と接合する が、この接合条件についても触媒層あるいは電気化学装 10 に乾燥して従来方式の電極触媒層を作成した。 置の特性に応じて適宜決められるべきものである。

- 【0097】また、本発明の電極触媒層、および電極触 媒層と電極基材とからなる電極、あるいは電極触媒層と 電極基材と固体電解質膜からなる膜-電極複合体 (ME A)は、種々の電気化学装置に適応することができる。 なかでも燃料電池や水電解層が好ましく、さらに燃料電 池のなかでも固体高分子型燃料電池に好適である。燃料 電池には、水素を燃料とするものとメタノールなどの炭 化水素を燃料とするものがあるが、特に限定されること なく用いることができる。
- 【0098】さらに、本発明の電極触媒層を用いた燃料 電池の用途としては、特に限定されることなく考えられ るが、固体高分子型燃料電池において有用な用途である 移動体の電力供給源が好ましいものである。特に、乗用 車、バス、トラックなどの自動車や船舶、鉄道なども好 ましい移動体である。

#### [0099]

【実施例】以下、本発明の詳細につき実施例を用いて、 各手順に従ってさらに説明する。

#### <実施例1>

- (1) 触媒ーポリマ組成物の調製
- Aldrich社製Nafion溶液に、触媒担持カーボン(触媒; Pt、カーボン; Cabot社製VulcanXC-72、白金担持量; 50重量%)を加え、良く攪拌して触媒ーポリマ組成物 を調製した。
- (2) 触媒-ポリマ組成物の途布および湿式凝固 予め撥水処理(PTFEを40重量%含浸し焼結する) を行った電極基材(東レ製カーボンペーパーTGP-H -060)に、前記(1)で調製した触媒ーポリマ組成 物を塗布した。塗布直後に、これを基材ごと酢酸プチル 40 に含浸後に乾燥して、電極基材上に湿式凝固法による触 媒ーポリマ複合体から成る電極触媒層を作成した。

### (3) 触媒-ポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量1mg/cm<sup>2</sup>、Nafio nの付着量0.5mg/cm<sup>2</sup>であった。この触媒層をS EM観察すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目微多 孔質構造を有しており、微多孔径は平均0.5μm、空 孔率は80%であった。図1がSEM観察写真を転写し た模式図である。この触媒層付き電極基材とプロトン交 趣障としてDuPont社製Nafion 1 1 2を用いてMEAを作 50 に乾燥して従来方式の電極触媒層を作成した。

成した。このMEAの燃料電池性能を電流ー電圧(I-V) 測定により行った。セル湿度は60℃、ガス圧力は 常圧において、限界電流(燃料電池端電圧が0Vになる 時点の電流値) は、2A/cm2であり優れた高出力特 性を示した。

### <比較例1>

- (1) 触媒ーポリマ組成物の塗布および乾燥 実施例1と同じ触媒-ポリマ組成物を用い、同様に電極
- 基材に塗布した。これを湿式凝固を行うことなく、直ち
  - (2) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた従来方式の電極触媒層は、白金の付着量1mg / c m²、Nafionの付着量0.5 m g / c m²であった。 この触媒層をSEM観察すると、触媒ーポリマ複合体が 三次元網目微多孔質構造を有しておらず、微多孔径は観 察されなかった。この触媒層付き電極基材を実施例1と 同様にMEA作成し、燃料電池においてI-V測定を行 った。限界電流は、0.8A/cm<sup>2</sup>であり実施例1に 比べて高出力特性は不良であった。

### 20 <実施例2>

(1) 触媒ーポリマ組成物の調製

Aldrich社製Nafion溶液を用いて溶媒置換を行いN-メ チルピロリドン (NMP) 溶液とした。このNafion-N MP溶液にPVDF、触媒担持カーボン(触媒;Pt、 カーボン:Cabot社製VulcanXC-72、白金担持量:50重 量%)を加え、良く攪拌して触媒-ポリマ組成物を調製 した。

- (2) 無雄ーポリマ組成物の途布および湿式凝固 予め撥水処理 (PTFEを40重量%含浸し焼結する) 30 を行った電極基材(東レ製カーボンペーパーTGP-H -060) に、前記(1)で調製した触媒-ポリマ組成 物を塗布した。塗布直後に、これを基材ごと水に含浸後 に乾燥して、 電極基材 トに湿式凝固法による触媒ーポリ マ複合体から成る電極触媒層を作成した。
  - (3) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量1mg/cm<sup>2</sup>、Nafio nの付着量0.25mg/cm<sup>2</sup>、PVDFの付着量0. 25mg/cm<sup>2</sup>であった。この触媒層をSEM観察す ると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目微多孔質構造を 有しており、微多孔径は平均0.7μm、空孔率は85 %であった。この触媒層付き電極基材を実施例1と同様 にMEA化し、燃料電池において I-V測定を行った。 セル温度70℃、ガス圧力0.1MPaにおいて、限界 電流は、2.5A/cm<sup>2</sup>であり優れた高出力特性を示 した。

### <比較例2>

(1) 触媒ーポリマ組成物の途布および乾燥 実施例2と同じ触媒-ポリマ組成物を用い、同様に電極 基材に塗布した。これを湿式凝固を行うことなく、直ち

#### (2) 触媒-ポリマ複合体の評価

得られた従来方式の電極機線は、白金の付着量 1 mg / cm<sup>\*</sup>、Nafionの付着量 0.25 mg/cm<sup>\*</sup>、P V D F の付着量 0.25 mg/cm<sup>\*</sup>であった。この機線層 を S E N観察すると、触媒・ボリマ複合体が三次元網目 破多孔質構造を有しておらず、微多孔径は観察されなか った。この機態層付き電極振材を実施例 2 と即能にME A 作成し、燃料電池において1 – V 測定を行った。 陽界 電流は、1.2 A/cm<sup>\*</sup>であり実施列 2 に比べて高出 力特性は不良であった。

#### <実施例3>

### (1) 触媒ーポリマ組成物の調製

Aldrich社製Nafion溶液を用いて溶媒置換を行いNーメ チルピロリドン (NMP) 溶液とした。このNafionーN MP溶液にPVDF、触媒担待カーボン (触媒:Ptt カーボン;Cabot社製VulcanXC-72、白金担持貴;50重 星%)、導電剤としてアセテレンブラック (電気化学工 薬製デンカブラック)を加え、良く境枠して触媒ーボリ マ組成物を翻製した。

(2) 無候-ポリマ組成物の塗布および帰る薬剤 予め撥水処理(PTFEを40重量%含浸し焼結する) を行った電機基材(東レ製サーボンペーパーTGP-H -060)に、前記(1)で調製した触媒ーポリマ組成 物を塗布した。塗布直後に、これを基材ごとメタノール に含浸後に乾燥して、電極基材上に掲式凝固法による 媒ーポリマ機合体から成る電極触媒層を作成した。

### (3) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量 0.6 mg/cm<sup>3</sup>、N afionの付着量 0.2 mg/cm<sup>3</sup>、P VDF O 付着量 0.1 mg/cm<sup>3</sup>、P VDF O 付着量 0.1 mg/cm<sup>3</sup>であった。この触媒層を S E M観察 30 すると、熱燥・ポリマ複合体が三次元網目微多孔環構を を有しており、微多孔径は平均 0.6 μm、空孔率は 8 0%であった。この触媒層付き 電極基材を実施例と同線にMEA化し、燃料電池において I ー V測定を行った。 セル起度 6 0°C、ガス圧力常圧において、限界電流は、2 A / cm<sup>3</sup>であり優れた高出力物性を示した。<

(1) 触媒ーポリマ組成物の塗布および乾燥 実施例3と同じ触媒ーポリマ組成物を用い、同様に電極 基材に塗布した。これを湿式凝固を行うことなく、直ち 40 に乾燥して従来方式の電極触媒層を作成した。

### (2) 触媒-ポリマ複合体の評価

力特性は不良であった。

### <実施例4>

(1) 触媒ーポリマ組成物の調製

Aldrich社製Nafion溶液に、触媒担持カーボン(触媒: Pt、カーボン;Cabot社製VulcanXC-72、白金担特量; 2 0重量%)を加え、良く濃拌して触媒ーポリマ組成物 を閲撃した。

- (2) 触媒ーポリマ組成物の塗布および湿式凝固 予め機水処理(PTFEを40重量%含浸し焼結する)
- 10 を行った権威基付 (E ーTEK主製) コニルコムで (Mana) 30 / 20 を行った権威基付 (E ーTEK主製) コボンクロス) に、前記(1) で調製した触禁ーポリマ組成物を塗布した。塗布直後に、これを基材でと酢酸ブチルに含浸後に乾燥して、電極基材上に温云凝固法による触媒ーポリマ複合体から成る電極地媒響を作成した。

#### **後合体から成る電極限殊層を作成** (3)触媒ーポリマ複合体の評価

(3) 加速で小り、7後日中の計画 得られた整理器は、白金の付着量1 mg/cm<sup>2</sup>、Nafio nの付着量0.5 mg/cm<sup>2</sup>であった。この触媒層をS EM観察すると、b数集一ポリマ複合体が三次元瀬目微多 孔質構造を有しており、微多孔径は平均0.5 μm、空 20 礼率は80%であった。この触媒層付き電極基材を用い て実施例1と同様にMEA化し、燃料電池性能を1-V 測定により行った。セル過度は80℃、ガス圧力は0. 2 MPaにおいて、限界電流は、3 A/cm<sup>2</sup>であり優 れた高出力物性を示した。

#### <比較例4>

(1) 触媒ーボリマ組成物の塗布および乾燥 実施例4と同じ触媒ーボリマ組成物を用い、同様に電極 基材に塗布した。これを温式凝固を行うことなく、直ち に乾燥して従来方式の電極触媒層を作成した。

### (2) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた従来方式の電極触媒層は、自金の付着量1 mg/cm²、Nafiomの付着量0.5mg/cm²であった。 この触媒原をSEM製索すると、触媒・ポリマ複合体が三次元綱自微多孔質構造を有しておらず、微多孔径は観察されなかった。この触媒偏付き電極基材を実施例1と同様に一個イ成し、燃料電池において1-V測定を行った。限界電流は、1.5A/cm²であり実施例1に比べて高出力物性は不良であった。
<実施例5.5

## (1) 触媒ーボリマ組成物の調製

マ組成物を調製した。

Aldrich社製Marlio高溶を用いて溶媒環接を打いN-メ サルビロリドン (NMP)溶液とした。このNafion-N MP溶液にPVDF、焼煤用カラーボン (始蝶、Pt、 カーボン; Cabot社製VulcanXC-72、白金担持量; 50 重 量%)、業常剤としてアセチレンブラック (電気化学工 業製デンカブラック)を加え、良く攪拌して前候・ボリ

(2) 触媒ーポリマ組成物の塗布および湿式凝固 前記(1)で調製した触媒ーポリマ組成物をDuPont社製 50 Nation 1 7 に塗布した。塗布直後に、これをプロトン (13)

23 交換膜ごとメタノールに含浸後に乾燥して、プロトン交 換膜上に湿式凝固法による触媒ーポリマ複合体から成る 電極触媒層を作成した。

### (3) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量0.8mg/cm2、N afionの付着量0.2mg/cm²、PVDFの付着量 2 m g / c m<sup>\*</sup>であった。この触媒層をSEM観察 すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目微多孔質構造 を有しており、微多孔径は平均0.6 um、空孔率は8 0%であった。この触媒層付きプロトン交換膜と、予め 10 撥水処理 (PTFEを40重量%含浸し焼結する)を行 った電極基材(東レ製カーボンペーパーTGP-H-0 60)とを用いて、MEA化し、燃料電池においてI-V測定を行った。セル温度60℃、ガス圧力常圧におい て、限界電流は、1.8A/cm2であり優れた高出力 特性を示した。

### <比較例5> (1) 触媒ーポリマ組成物の塗布および乾燥

実施例5と同じ触媒ーポリマ組成物を用い、同様にプロ トン交換膜に塗布した。これを湿式凝固を行うことな く、直ちに乾燥して従来方式の電極触媒層を作成した。

### (2) 触媒-ポリマ複合体の評価

得られた従来方式の電極触媒層は、白金の付着量0.8 mg/cm<sup>2</sup>、Nafionの付着量0.2mg/cm<sup>2</sup>、PV DFの付着量0.2mg/cm<sup>®</sup>であった。この触媒層 をSEM観察すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目 微多孔質構造を有しておらず、微多孔径は観察されなか った。この触媒層付き電極基材を実施例5と同様にME A作成し、燃料電池において I-V測定を行った。限界 電流は、0.8A/cm<sup>2</sup>であり実施例5に比べて高出 30 <実施例7> 力特性は不良であった。

### (1) 多孔質導電シートの作成

<実施例6>

長さ12mmにカットしたPAN系炭素繊維(直径7μ m) の短繊維を水中で分散、金網上に抄造し、炭素短繊 維を結着する高分子物質であるPVAと酢ビの混合物か らなるエマルジョンを付着させて乾燥し、炭素繊維紙を 得た。使用した炭素繊維の体積固有抵抗: 20 μ Q・c m、引っ張り破断伸度: 1.5%、a/(E×D): 2. 2×10°であった。結着高分子含有率は22%、 炭素繊維紙の目付は30g/m<sup>2</sup>、厚みは0.4mmで あった。

【0100】この炭素繊維紙からなる多孔質導電シート の2.9MPa加圧時の厚みは0.066mm、2.9 MPa加圧時の密度は0. 45g/cm<sup>3</sup>、2. 9MP a加圧後の重量減少は0.6%であった。

【0101】更に、この多孔質導電シートは、空気中で 200℃、30分の熱処理を受けた。熱処理後のシート に、PTFEディスパージョン(ポリフロンPTFEデ ィスパージョン、ダイキン工業株式会社製) が含浸せし められた。含浸後、シートは、2枚の濾紙に挟まれ、軽 く加圧された。その後、シートから濾紙が外され、乾燥 された。乾燥後のシートは、12kg[/cm²(1. 2MPa) に加圧されながら370℃、10分の熱処理 を受け、多孔質導電シートが製造された。使用されたP TFEディスパージョンの濃度は、15%である。

### (2) 触媒ーポリマ組成物の調製

Aldrich社製Nafion溶液に、触媒担持カーボン(触媒; Pt、カーボン: Cabot社製VulcanXC-72、白金担持量: 50重量%)を加え、良く攪拌して触媒ーポリマ組成物 を調製した。

## (3) 触媒ーポリマ組成物の途布および湿式凝固

前記(1)で作成した多孔質導電シート上に、前記

(2) で調製した触媒ーポリマ組成物を塗布した。塗布 直後に、これを基材ごと酢酸ブチルに含浸後に乾燥し て、電極基材上に湿式凝固法による触媒ーポリマ複合体 から成る電極触媒層を作成した。

### (4) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量1mg/cm<sup>4</sup>、Nafio 20 nの付着量0.5mg/cm<sup>\*</sup>であった。この触媒層をS EM観察すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目微多 孔質構造を有しており、微多孔径は平均0.5μm、空 孔率は80%であった。この触媒層付き電極基材とプロ トン交換膜としてDuPont社製Nafion 112を用いてME Aを作成した。このMEAの燃料電池性能を電流-電圧 (I-V) 測定により行った。セル温度は60℃、ガス 圧力は常圧において、限界電流(燃料電池端電圧がOV になる時点の電流値)は、2A/cm2であり優れた高 出力特性を示した。

### (1) 多孔質導電シートの作成

長さ12mmにカットされたPAN系炭素繊維の短繊維 と膨張黒鉛粉末 (PFパウダー4、東洋炭素(株) 製。 かさ密度0.039g/cm<sup>2</sup>、平均粒径300乃至5 00μm)が、重量比で1:1に混合され、ナトリウム カルボキシメチルセルロース水溶液中に分散せしめられ た。この分散液が用いられ、炭素繊維の短繊維に膨張黒 鉛粉末が付着したシートが、金網上に抄造された。水分 を除去する目的で、シートは、2枚の濾紙に挟まれ、軽 40 く加圧された。その後、濾紙が外され、シートは、乾燥 された。乾燥後、シートは、ロールプレスにより、線圧 490N/cm (50kg/cm) でプレスされ、多孔 質導電シートが製造された。

【0102】更に、この多孔質導電シートは、空気中で 200℃、30分の熱処理を受けた。熱処理後のシート に、PTFEディスパージョン(ポリフロンPTFEデ ィスパージョン、ダイキン工業株式会社製)が含浸せし められた。含浸後、シートは、2枚の濾紙に挟まれ、軽 く加圧された。その後、シートから濾紙が外され、乾燥 された。乾燥後のシートは、1. 2MPa (12kef

/ c m<sup>1</sup>) に加圧されながら370℃、10分の熱処理 を受け、多孔質導電シートが製造された。使用されたP TFEディスパージョンの濃度は、15%である。

### (2) 触媒ーポリマ組成物の調製

Aldrich社製Nafion溶液に、触媒担特カーボン(触媒; Pt、カーボン;Cabot社製VulcanXC-72、白金担特量; 5 の重量%)を加え、良く提件して触媒ーボリマ組成物 を調製した。

- (3) 触媒ーポリマ組成物の塗布および湿式凝固 前記(1)で作成した多孔質導電シート上に、前記
- (2) で調製した触媒ーポリマ組成物を強布した。途布 直後に、これを基材ごと酢酸プチルに含浸後に乾燥し て、電極基材上に湿式薬固法による触媒ーポリマ複合体 から成る電機触媒層を作成した。

### (4) 触媒-ポリマ複合体の評価

得られた危機を育法、白金の付着量1mg/cm<sup>2</sup>、Nafio かの付者量0.5mg/cm<sup>2</sup>であった。この触媒層を S E M観察すると、触媒・ボリマ複合体が三次元網目微多 孔質構造を有しており、微多孔径は平均0.5μm、空 机率は80%であった。この触媒層付き電極基材とプロ 20 した。トン交換膜としてDuPont社製Nafion 1.1 2 を用いてME A を作成した。このME A の燃料電池性能を電流一種圧 (1ーV) 測定により行った。セル湿度は60℃、ガス 圧力は常圧において、限界電流(燃料電池端電圧が0 V になる時点の電流値は、2 A / cm<sup>2</sup>であり優れた高 固たか

### <比較例6>

### (1) 触媒ーポリマ組成物の塗布および乾燥

実施例7と同じ触媒ーポリマ組成物を用い、同様に多孔 質導電シートに塗布した。これを提式凝固を行うことな 30 く、直ちに乾燥して従来方式の電極触媒層を作成した。

### (2) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた企業方式の電極機械層は、白金の付着量1 mg / c m<sup>2</sup>、Nafionの付着量0.5 mg / c m<sup>2</sup>であった。
この触媒層をSEM観察すると、触媒ーポリッ複合体が三次元期目線多孔復構造を有しておらず、数多孔径は観察されなかった。この触媒層付き電極基材を実施例7と同様にMEA件成し、燃料電池において1 ー V測定を行った。限界電流は、0.8 A / c m<sup>2</sup>であり実施例7に比べて高出力物性は不良であった。

### (1) 多孔質導電シートの作成

<実施例8>

長さ12mmにカットされたPAN系炭素繊維の短繊維と膨張黒鉛粉末 (東洋炭素 (株) 製、かさ密度の. 14 g/cm、平均総管100万至200μm) が、重量比で1:に混合され、ナトリウムカルボキンメチルセルロース水溶液中に分散せしめられた。この分散液が用いられ、炭素繊維の短纖維に膨張黒鉛粉末が竹着したシートが、金網上に抄造された。水分を除去する目的で、シートは、2400減能に挟まれ、軽く加下まわた。そのシートと、2400減能に挟まれ、軽く加下まわた。そのシートは、2400減能に挟まれ、軽く加下まわた。そのシートは、2400減能に挟まれ、軽く加下まわた。その

後、護紙が外され、シートは、乾燥された。乾燥後、シートは、ロールプレスは、タ孔質導電シートが製造された。ロールプレスは、クリアランスが、220 $\mu$ m、170 $\mu$ m、120 $\mu$ mに調整され、3回行われた。【0103】更に、この多孔質導電シートは、空気中で200℃、30分の熱力埋奏を対、FEPディスパージョン (ネオフロンFEPディスパージョン、ダイキン工業株式会社製)が合浸せしめられ、その後、シートは、2枚の遮底に挟まれ、軽く加圧された。次いで、シートのら護術が外され、シートは、乾燥された。乾燥後のシートは、14.7 kPa (0.15 kg f <math>c cm  $^{\circ}$ ) に加圧されながら310℃、3時間の熱処理を受け、多孔質導電シートが製造された。

### (2) 触媒-ポリマ組成物の調製

Aldrich社製Nafion溶液を用いて溶媒置機を行いハーメ チルピロリドン (NMP) 溶液とした。このNafionーN MP溶液にPVDF、 地媒担持カーボン (地域; Pt、 カーボン; Cabot社製VulcanXC-72、白金担特量; 5 0重 量%)を加え、良く攪拌して無謀ーポリマ組成物を測製

### (3) 触媒ーポリマ組成物の塗布および湿式凝固

前配(1)の多孔質導電シート上に、前配(2)で調製 した触媒・ポリマ組成物を塑布した。盤布直後に、これ を基材ごと水に含浸後に乾燥して、電極基材上に湿式凝 固法による触媒・ポリマ複合体から成る電極触媒層を作 成した。

### (4) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量1mg/cm<sup>\*\*</sup>、Nefionの付着量0.25mg/cm<sup>\*\*</sup>、PVDFの付着量0.25mg/cm<sup>\*\*</sup>、CPVDFの付着量0.25mg/cm<sup>\*\*</sup>、この触媒層を5 EN 観察すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目微多孔質構造を有しており、微多孔径は平均0.7μm、空孔率は85%であった。この触媒層付き電極基材を実施例7と同様にMEA化し、燃料電池において1-V混定を行った。七心理度70℃、ガス圧力0.1MPaにおいて、限界電流は、2.5A/cm<sup>\*\*</sup>であり優れた高出力特性を示した。

### <比較例7>

(1) 触媒ーポリマ組成物の途布および乾燥

40 実施例8と同じ除媒ーボリー烈成物を用い、同様に多孔 質導電シートに発布した。これを導式遊園を行うことな く、直ちに乾燥して従来方式の電極触媒層を作成した。 (2) 触媒ーボリマ複合体の評価

得られた従来方式の電極触媒解は、自金の付着量 1 mg/cm<sup>2</sup>、Mefionの付着量 0.25mg/cm<sup>2</sup>、PVD Fの付着量 0.25mg/cm<sup>2</sup>であった。この触媒像をSEM観察すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網日徹多孔質構造を有しておらず、微多孔径は観察されなかった。この触媒層付き電極基材を実施例 2 と同様にMEA作成)、燃料電池において「・V測定を行った。限界 27

電流は、1.2A/cm2であり実施例8に比べて高出 力特性は不良であった。

#### <実施例9>

### (1) 多孔質導電シートの作成

実施例7(1)と同様に多孔質導電シートを作成した。 (2) 触媒ーポリマ組成物の調製

Aldrich社製Nafion溶液を用いて溶媒置換を行いNーメ チルピロリドン (NMP) 溶液とした。このNafion-N MP溶液にPVDF、触媒担持カーボン(触媒:Pt. カーボン:Cabot社製VulcanXC-72、白金担持量:50重 10 て実施例7と同様にMEA化し、燃料電池性能をI-V 量%)、導電剤としてアセチレンブラック(電気化学工 業製デンカプラック)を加え、良く攪拌して触媒ーポリ マ組成物を翻製した。

(3) 触媒ーポリマ組成物の塗布および湿式凝固 前記(1)の多孔質導電シートに、前記(2)で調製し た触媒ーポリマ組成物を塗布した。塗布直後に、これを 基材ごとメタノールに含浸後に乾燥して、電極基材上に 湿式凝固法による触媒ーポリマ複合体から成る電極触媒 層を作成した。

### (4) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量0.6mg/cm<sup>2</sup>、N afionの付着量0.2mg/cm²、PVDFの付着量 0. 1 mg/cm<sup>2</sup>であった。この触媒層をSEM観察 すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目微多孔質構造 を有しており、微多孔径は平均0.6 μm、空孔率は8 0%であった。この触媒層付き電極基材を実施例7と同 様にMEA化し、燃料電池においてI-V測定を行っ た。セル湿度60°C、ガス圧力常圧において、限界電流 は、2A/cm2であり優れた高出力特性を示した。 < 実施例10>

(1) 実施例8 (1) と同様に多孔質導電シートを作成 した。

#### (2) 触媒-ポリマ組成物の觀製

Aldrich社製Nafion溶液に、触媒担持カーボン(触媒; Pt、カーボン: Cabot社製VulcanXC-72、白金担持量: 20 重量%)を加え、良く攪拌して触媒ーポリマ組成物 を調製した。

(3) 触媒ーポリマ組成物の途布および湿式凝固 前記(1)の多孔質導電シートに、前記(2)で調製し た触媒ーポリマ組成物を塗布した。塗布直後に、これを 40

基材ごと酢酸ブチルに含浸後に乾燥して、電極基材上に 湿式凝固法による触媒ーポリマ複合体から成る電極触媒 層を作成した。

### (4) 触媒ーポリマ複合体の評価

得られた触媒層は、白金の付着量1mg/cm<sup>2</sup>、Nafio nの付着量0, 5 mg/c m2 であった。この触媒層をS EM観察すると、触媒ーポリマ複合体が三次元網目微多 孔質構造を有しており、微多孔径は平均0.5 μm、空 利率は80%であった。この触媒層付き電極基材を用い 測定により行った。セル温度は80℃、ガス圧力は0. 2MPaにおいて、限界電流は、3A/cm<sup>\*</sup>であり優 れた高出力特性を示した。

### [0104]

【発明の効果】請求項1~9に係る本発明の電極触媒層 は、少なくとも触媒担持カーボン粒子と1種以上のポリ マとを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元網目微多孔質 構造を有していることを特徴とするので、ガス拡散性、 電子電導性、プロトン伝導性、水の排出が良好であると 20 いう優れた効果を有する。特に固体高分子型燃料電池電 極触媒層に用いた場合、ガス誘過性が良好でありかつ電 子電導性が良好になるので、優れた燃料電池性能を発現 できる上に、触媒量の低減が期待でき安価な燃料電池を 提供することが可能となる。

【0105】請求項10~12に係る本発明の電極触媒 層の製造方法は、触媒ーポリマ溶液組成物を湿式凝固法 により作成することにより空孔率が高くガス透過性と排 水性に優れた電極触媒層を製造することが可能となる。

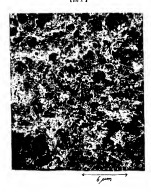
【0106】請求項13~26に係る本発明の電極およ 30 び順一電極複合体 (MEA) は、上記特性を有する電極 触媒層とガス透過性と排水性に優れる安価な電極基材を 用いているため、高出力特性に優れ安価であるという優 れた効果を有する。

【0107】さらに、本発明の移動体は上記電極あるい はMEAを適用したため、高性能で安価であるという優 れた効果を有する。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1で得られた電極触媒層のSEM写真を 転写した図。

【図1】



フロントベー	ジの続き				
(61) Int. C1.		識別記号	FI		テーマコード(参考)
H 0 1 M	4/88		H 0 1 M	4/88	С
					T
	4/96			4/96	В
	8/10			8/10	
// H 0 1 M	4/00			4/00	В

F ターム(参考) 4G069 AA03 AA08 BA08A BA08B

BA08C BC33A BC33B BC33C BC70A BC70B BC70C BC72A BC72B BC72C BC74A BC74B BC74C BC75A BC75B BC75C BE07A BE07B BE07C BE34A

BE34B BE34C CC32 EA03X EA03Y EA07 EB01 EB11

EC16X EC17X FB23

4K011 AA12 AA23 AA31

5H018 AA06 AS01 BB00 BB01 BB03 BB05 BB08 BB16 DD06 DD08 EE03 EE06 EE08 EE11 EE19 HH00 HH01 HH03 HH04 HH05

HH06

5H026 AA06 BB01 BB02 BB03 BB04 CX03 CX05 EE02 EE06 EE11 EE19 HH01 HH03 IH04 HH05 HH06